NOVEL XANTHENE COMPOUND

Patent Number:

JP60054381

Publication date:

1985-03-28

Inventor(s):

TSUJIMOTO MICHIHIRO; others:

Applicant(s):

MITSUI TOATSU KAGAKU KK

Requested Patent:

☐ JP60054381

Application

JP19830161891 19830905

Priority Number(s):

IPC Classification:

C07D311/82

EC Classification:

Equivalents:

JP1764303C, JP4058475B

Abstract

NEW MATERIAL: The compound of formula I (R1-R4 are alkyl, aryl or cycloalkyl wherein the aryl may be substituted with halogen or lower alkyl or the alkyl may together form a ring; R5-R10 are H, alkylhalogen, alkoxy, etc.; the adjacent R's may together form a ring).

EXAMPLE:3-Diethylamino-6-chloro-7-methyl-9-(2-methylphenylcarboxamide) phenylxanthene. USE:Extremely useful as a chromogen of pressure-sensitive recording paper, heat-sensitive recording paper, etc. It exists as a stable colored substance without causing the cyclization to a fluorane compound, and has extremely excellent stability to water, plasticizer, etc.

PREPARATION: The compound of formula I can be produced by reducing the fluoran compound of formula IV, drying the obtained leuco compound of formula V, treating with a chlorination reagent in an inert solvent, and reacting with an amine.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

19日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭60-54381

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

四公開 昭和60年(1985) 3月28日

C 07 D 311/82

6640-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

新規キサンテン系化合物 ❷発明の名称

> 頤 昭58-161891 20特

> > 利

真

正

願 昭58(1983)9月5日 砂出

道弘 本 0発 眀 者 辻

立川市柏町1丁目10番地8

横須賀市追浜南町2丁目47番地

清 春 明 者 長 谷 川 @発 宏 行 鎌倉市台4-5-45

眀 堀 0発

相模原市上蓆2573

伊発 明 高 木 野 眀 者 茂 の発

横浜市戸塚区飯島町2882

三井東圧化学株式会社 创出 顋

東京都千代田区額が関3丁目2番5号

1.発明の名称

新規キサンテン系化合物

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 一般式 (I)

$$\begin{array}{c|c} R_{\bullet} & R_{\bullet} & C & R_{\bullet} \\ R_{\bullet} & C & R_{\bullet} & R_{\bullet} \\ \hline & C & R_{\bullet} & R_{\bullet} \\ \hline & R_{\bullet} & R_{\bullet} \\ \end{array} \tag{1}$$

(式中、R, R, R, R, およびR,はそれぞれ、アル キル基、シクロアルキル基またはアリール基を示 し、ナリール基はハログン原子または低級アルキ ル基で置換されていてもよく、あるいはアルキル 益は合体して環を形成してもよい。

R_o ~ R_{re} は、水素原子、アルキル基、ハロゲン 基章をは0一位に紹合したペンピン環を有する) であらわされる新規キサンテン系化合物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、新規なキサンテン系化合物に関する。

更に詳細には、一般式(1)

(式中、R, , R, , R, およびR, はそれぞれ、ア ルキル族、シクロアルキル族またはアリール基を 示し、アリール兆はハロゲン原子または低級アル キル麸で躍換されていてもよく、あるいはアルキ ル共は合体して環を形成してもよい。

R, ~Rto は水米原子、アルキル基、ハロゲン原子、 項を有する)であらわされる新規キサンテン系化 合物に関する。

從來、一般式(11)

$$C = 0 \qquad (II)$$

の基本骨格を有するフルオラン類には酸性で各種の色相に発色する種々の化合物が知られ、これらは主として感圧配録紙、感熱記録紙または光発色性配録材料などの記録材料用に有用な化合物として種々検討されている。

しかしながら、このようなフルオラン系化合物と有機または無機の酸性物質との接触による星色反応は、可避的平衡反応であつて、平衡を移動させるような物質の存在または条件により容易に脱色がおこり、複写文字の消色などの現象がおこり、発色像の信頼性には大きな問題点が残されており、改善を強く求められていた。 感圧配母紙を例にとれば、発色像が水との接触、あるいは、可塑剤、動植物油などの極性溶剤との接触によつて各可逆的な消色し、また温度を上げることによつても可逆的な消色がおこる。

このようにして得られる発色物質(M)は、フェニル基上のカルポキシル基が水素を有しないアミド基によつて置換されているので、もはやフルオラン酸に閉環することなく、安定な着色物質として存在し、したがつて、水、動植物油、可塑剤等に対する安定性が極めて優れている。

そのため、本発明の化合物は、支持体上またはマトリックス内で光、熱、または圧力等のエネルギーにより、有色の画像を形成させるような用途、例えば、感圧配録紙、感熱配録紙、フリーラジカル写真を用いた配録紙(例えば、ブリント基板用

水発明者らは、このような問題点を克服するものとして、時間的 57-107882号、同 58-172787号、特顧的 57-14273号等で、新規、な酸化双元発色系に掲づく、配録材料を提案したが、これらの記録材料に用いられる色原体として、本発明の新規キサンテン系化合物は極めて有用である。

すなわち、本発明の新規キサンテン系化合物は、 例えば、電子吸収性基で置換されたペンジキノン 誘導体との接触により、次のように推定される非 可逆的な星色反応を生起し、

感光性 レジスト)等の色原体として複めて有用で ある。

本発明の化合物は、次のようにフルオラン化合物(IV)の環元およびアミド化によつて合成される。

$$\begin{array}{c|c} R_{\bullet} & R_{\tau} & R_{\bullet} \\ R_{\tau} & R_{\tau} & R_{\bullet} \\ \hline R_{\bullet} & R_{\bullet} & R_{\bullet} \\ \hline R_{\bullet} & R_{$$

, フルオラン化合物 (IV) の遺元は強敵と金属を用い る方法が便利であり、例えば、塩酸と亜鉛末、塩 酸と錫、硫酸と鉄籾の組合せなどが用いられるが、 亜鉛末一塩酸を用いる方法が最も簡便であり多用

得られたロイコ化合物(IT)を乾燥し、適当な塩 **嘉化試棄、例えば、五塩化リン、三塩化リン、塩** 化チオニルまたはオキシ塩化リンなどと不活性溶 剤中で処理したのち、ついで適当なアミンと反応 せしめて目的の化合物(1)を得る。

本発明の、新規なキサンテン系化合物(I)を得 るために用いられるフルオラン系化合物 (TV) とし ては、具体的には3.6~ビスジメチルアミノフル オラン、3ージメチルアミノー5.6 ーペンソフル オラン、3ージメチルアミノー7.8 ーペンゾフル オラン、3-ジエチルアミノー6.7 -ジメチルフ ルオラン、 3 ージエチルアミノー 6 ークロルー 7 ーメチルフルオラン、3ージエチルアミノー6ー メトキシー1ーアミノーフルオラン、3ージエチ ル丁ミノー7ーツペンジル丁ミノフルオラン、3

ルペンジルアミン、メチルシクロヘキシルアミン、 Nーンクロヘキシルアニリンさたはジフエニルア ミン等アミンがあけられる。

本発明の一般式(1)のキサンテン系化合物は、 一般に白色の固体で通常の有機溶剤に可溶な安定 な化合物であるが、 2.3.5.6 ーテトラクロルー 1.4ーペンソキノンのような、水常引抜き型酸化 剤との接触または、適切なハロゲンラジカル発生 剤と紫外線との存在で迅速に星色する。

以下、本発明を実施例によつて詳細に説明する。 実施例中、部とあるのが重量部を示す。

車筋例-1

3-ジエチル丁ミノー6-クロローフーメチル フルオラン 15部を氷酢酸 50部と混合し加熱器 解した。農塩酸 15 部を加え、 ついで攪拌下 60 -70℃にて亜鉛末 10部を少量ずつ 20分間を要 して添加すると反応熱を伴ないながら内容物は徐 々に脱色された。更に撹拌下に5部の凝塩酸を加 え 15 分間加熱沸とう状態にすると完全に脱色し た。内容物を熱沪過し、更に炉塊を少量の氷酢酸

ージメチルアミノー6 ーメチルー7 ープニりノフ ルオラン、3ージエチルブミノー7ー(2〜クロ ルフェニル) アミノフルオラン、3 ージエチルナ ミノー1ーメチルペンジルアミノブルオラン、3 - N - ピロリジノー 6 - メチル - 7 - アニリノフ ルオラン、3ーメチルーンクロヘキシルTミノー 6 ーメチルー 7 ーアニリノフルオラン、 3 ー N エ チルーNードートリルアミノー6ーメチルー1ー サニリノフルオラン、 3 ージーロープチルナミノ ー7-(2'ークロルフエニル)アミノーフルオラ ン、3-N-ピペリジノー6-メチルー7-(4) ーメチルフエニル)アミノーフルオラン等の各種 の化合物が例示される。

また前配の化合物(II)と反応させるアミン類と しては、ジメチルアミン、ジエチルアミン、メチ ルエチルアミン、ジプチルアミン、ピロリジン、 ピペリジン、モルホリン、N-メチルアニリン、 Nーエチルアニリン、Nーメチルトルインン、N ーメチルキシリジン、Nーメチルクロルアニリン、 Nーメチルアニシジン、ジベンジルアミン、メチ

一塩酸(3:1)配合物で染浄した。炉液を多量 の氷水中に排出すると母元体の 3 ージエチルアミ ノー6ークロロー7ーメチルー9ー(21ーカルポ キッ)フェニルキサンテンが、飴状物として析出 し、さらに撹拌して固体の目的物を得た。得られ た間体を拒過し、水洗し、ついで熱弱 200部と 混合し攪拌下に以酸ナトリウムで釆を弱アルカリ 性とし、炉淵、水洗、乾燥した。

との乾燥澄元体 10 部をキシレン 50 部中、五塩 化リン5部と混合し 30分間混合煮沸し、ついで モノメチルアニリン5部を加えて約2時間加熱選 **雄下に反応させた。更に無水炭酸ナトリウム 10** 部を加え注意深く水を加えて内容物を中和した。 内容物がアルカリ性であることを確認し、キシレ ンおよび過剰のモノメチルアニリンを水蒸気蒸留 により領去する。生成物を距渦、乾燥し、キシレ ンで抽出し、キシレン故を改縮し、白濁するまで リグロインを加え、0℃以下に保存すると、白色 結晶が折出した。結晶を促過し、キシレンーリグ ロインから再結して3ージエチルアミノー6ーク

ロロー1ーメチルー9ー(2ーメチルフエニルカルポ キサミド)フエニルキサンテンの白色結晶を 50 %の収率で得た。触点 115~117℃。

元素分析値は次の通りであつた。

元素分析值′(%)

C H · N C

計算值 74.61 6.27 5.61 7.10

実御値 75.23 5.62 5.48 7.69

実施例-2

実施例-1と同様にして3-ジプチルアミノー7-(2⁸-クロローフエニル)アミノーフルオランを実施例-1と同様に登元アミド化して歴点182-183℃の白色結晶を得た。

得られた化合物の元素分析値は次の通りであった。

元素分析值(%)

C H N C

計算値 76.44 6.57 6.52 5.50

実御値 76.23 6.31 6.49 5.63

との物質の核磁気共鳴スペクトルは 3.5ppm に

たピークが認められた。

契施例3-14

下記、表一しの化合物が契施例一1,2と同様にして合成され、その元素分析値はいずれも計算値とよく一致した。

$$R_z > N_z$$

-12-

第 1 多

				(置換基)			
夹施例	R,	R,	R _a	R,	その他	啟点	発色物色相
3	-C, H,	-C, H,	-C, H,	-C ₂ H ₄	-6-N(C ₂ H ₆) ₂	115-117	赤紫
4	î	1	сн.	-Сн.	↑	112-114	<u>↑</u>
	1	Ť	-CH,	-	7	136.5 138	1
6	7	Ť	-0	-	1	188,5 - 190	· ↑
7	ſ	T	-C, H,	- C, H,	7.8	108-110	桕
8 -	î	r.	-🔷	-	6 - C (7 - C ()	.159-161	赤
9	1	1	- C H₃	1	7-NH C2	108-110	深绿
10	†	1	î	ſ	7-N(CH, -())	R3- 85	禄
11	1	^	î	· 1	6-CH ₆ 7-NH -	176-178	柔 綾
1 2	f	↑	C, H,	- ⊘	۴	168-169	†
13	1	1	CH,	-{∑}- CH,	1	110-112	↑`
14	-СН,	(H)-	. 1	- 🚫	↑	168-170	Î

※1 アセトン溶液中でのクロランNとの反応による呈色色相

特爾昭60-54381 (5)

参考例1:本例のキサンテン色原体を用いた感圧 複写紙を実施例ー2で得た。 3 ージーnープテル アミノー7ー(2ⁿークロロフエニル)アミノー9 ー(2ⁿメテルフエニルカルポキサミド)フエニル キサンテンを、3重量%溶解したフエニルキンリ ルエタン 100 部を PH4.5 に調節したエチレン 無水マレイン酸共重合体の3%水溶液 200 部中 に、平均粒径が3 μとなるまで乳化分散し、更に、 メチル化メチロールメラミン(サイメル例350・・・・・ 三井サイアナミド社) 20 部を加えて、60 ℃で 2時間縮合させ、In-Sille 法メラミンホルムアル デヒド樹脂膜によるマイクロカブセルを得た。

このマイクロカブセル液 50 部に、小変粉酸粉粒子(平均粒子径 18 m) 8 部 20 %の煮た澱粉水溶液 3 部を混合したものを、上質紙上に、乾燥塗布量が 5 g /m となるようにメイヤパーで塗布乾燥し、感圧復写紙用上用紙を得た。別に用意された 2.5 ージェトキシカルポニルー3.6 ージーロートリルスルホニルー1.4 ーペンジキノンを顕色剤とする感圧複写紙用下用紙(途布量 5 g /m 乾

-14-

•	重量組成(乾燥)
色原体 .	2	
趴色剂	5	
ステアリン酸アミド	5	
ステアリン食亜鉛	. 5	
以酸カルシウム	6 3	
ポリビニルアルコール	2 0	
.A. 01	100	

破水性簡料を止質紙上に乾燥強布量が 69/㎡となるように強布乾燥し感熱配録紙を得た。

この感熱配録紙に抵抗値 100 オームの厚膜プリンターサーマルヘンドを用い、印加電圧 20 V、パルス幅 1.4 ミリセコンドの電圧印加条件で発色させ、赤色の発色像を得た。この発色像は安定で、油脂や可塑剤との接触によつても変褪色をおこすことはなかつた。

参考例3:本発明のキサンテン色原体を用いたブリント回路形成用ドライフイルムレジストの例

1) トルエンを 50 %含有するアクリル樹脂

100 π量和(簡品名アルマテンクスレー1044

傑園型分組成、炭酸カルシウム R5%、SBRラテックス6%、煮た酸粉パインダー6%、顔色剤3%)の遠布面と対向させタイプライターで打圧発色させたところ架緑色の発色像が得られた。この発色像は極性溶剤との接触とでもまつたく消色することなく、耐光性もすぐれていた。

参考例 2 :本発明のキサンテン誘導体を用いた感 熱記録紙

A 液および B 液、更に別途分散処理した成分を 混合し、次の組成の水性強液を作成し

-15-

••• 三井東圧化学製)

50重量部(商品名 BP4 EA ••• 共栄社油脂製) 3)光增感剂

- (A) 2 ーヒドロキシー2 ーメチルプロビオフエ ノン(商品名ダロキュア 1173・・・メルク社 致) 1 重量部
- (B) Pーフェノキシー2.2ージクロルアセトフ

ェノン 2重量部

4) 実施例-12で得た3-ジェチルアミノー6
-メチルー?-アニリノー9-(2-エチルフエニルカルポキサミド)フエニルーキサンテン、1
重量部およびトルエン 509を紫外線を遮断した 室内で混合溶解して無色透明な溶液とした。厚さ
25μのポリエステルフイルム上にパーコーター で飽布したのち130℃の乾燥器内で10分間乾燥



した。乾燥を存在に従い、 厚み 15 μのポリエチ レンフイルム (保護局) に密着させて、 三層構造 のドライフイルムレジストを作成した。 この時点 でフォトレジスト層は無色透明であつた。

胶ドライフイルム保護局を剥離しながらガラスタ ロスエポキン線張措密板の清浄鋼而に加熱ラミネ ートしたのち緊急迄冷却した。

製塩フォトマスクを上部に密着させ、超高圧水銀灯(オーク製作所製、3KW×1灯)を用いて、200mj×15 sec の鷲光条件で露光させたところフォトマスクの透明部分は磯い深緑色に着色硬化し、不透明部分は未硬化未着色のままであり、露光部と未露光部のパターン確認は極めて明りようであつた。これを常法に従い、1、1、1 −トリクロロエタンでスプレー現象したところ未露光部は完全に除去されて、銅而が露出し、露光硬化部は深緑色のパターンが残存した。

-18-

roh_id		roh_art	roh_pnr	roh_code	inci	_110_usboaa
	5	KONSERV	00737-900	KONPAR N	Methylpara	0.2
	6	KONSERV	00739-900	KONPAR F	Propylpara	0.1
	8	EMULGAT	00135-900	MOLDAU	Glyceryl St	2.6
	20	WASSER	04034-900	WASSER \	Aqua	45.7757
	41	WIRKSTO	10597-900	WIRKSTO	Tocopheryl	0.5
	50	VERDICKE	00137-900	CETANOL	Cetearyl Al	2.5
	64	EMULGAT	10595-900	EMULGAT	PEG-40 St	0.8
	81	KOMPLEX	00285-700	ETA-LOES	Trisodium I	1
	90	ANTIOXID	00124-900	JONOL	BHT	0.05
	101	LISCHUTZ	00695-900	LISCHU G	Ethylhexyl	5
	111	KONSERV	01376-900	PHENOXE	Phenoxyetl	0.4
	117	SILIKON	10481-900	MAIN	Cyclomethi	4
	168	LISCHUTZ	02161-900	STABILISA	Benzopher	3.5
		OELKOMP			C12-15 Alk	3
	283	WIRKSTO	11570-900	PANTHER	Panthenol	1.4
	293	LISCHUTZ	01164-900	SOLEX 23	Phenylben:	2
	386	MOISTURI	01247-900	GLYCERIN	Glycerin	8.6933
	387	BASE	02285-900	NATRONL	Aqua + Soc	0.7
	476	ALKOHOL	00398-900	ETHANOL	Alcohol De	2
	506	NATIVE	12008-900	PERLE 15	Cera Alba	1
		VERDICKE			Carbomer	0.1
				SPREITER		2
2	638	WIRKSTO	12782-900	ANTIOX Q	$Ubiquinon \varepsilon \\$	0.001
2	794	VERDICKE	96141-900	CARADIC	Chondrus (0.1
3	111	VITAMIN	12084-900	NA-ASCOF	Sodium As	0.05
3	929	OELKOMP	96109-900	COMITOL	Cocoglycei	3
4	301	VERDICKE	96106-900	TAPOCA	Tapioca St	3
4	870	PARFUEM	07777-901	PARFUEM	Parfum	0.3
5	999	KONSERV		KONKABE		0.18
6	991	NATIVE	96142-900	KAWA 624	Hydrogena	1.5
7	967	LOESVER	96055-900	LOLO	Methylprop	4
				CREATIN		0.5
9	268	WIRKSTO	96119-900	KREATINII	1-Methylhy	0.05